## 苦绳甙甲的结构

## 金岐端 周茜兰 木全章

(中国科学院昆明植物研究所, 昆明)

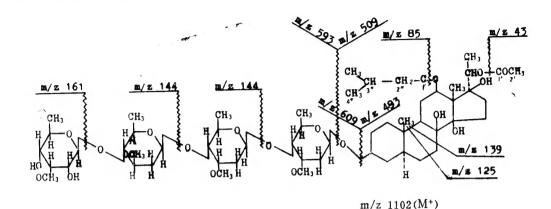
摘要 从苦绳 (Dregea sinensis var. corrugata)的根茎中分得一个新的  $C_{21}$ —甾体甙成分,命名为苦绳甙甲 (dregeoside A)。经光谱分析和化学反应证明,其结构为: 苦绳甙元甲 3-O-3-O-甲基-6-去氧-β-D-阿洛吡喃糖  $(1 \rightarrow 4)$ -β-D-夾竹桃吡喃糖  $(1 \rightarrow 4)$ -β-D-磁麻吡喃糖甙 (drevogenin A 3-O-3-O-methyl-6-deoxy-β-D-allopyranosyl- $(1 \rightarrow 4)$ -β-D-oleandropyranosyl- $(1 \rightarrow 4)$ -β-D-cymaropyranosyl- $(1 \rightarrow 4)$ -

关键词 苦绳,苦绳甙; 3-O-甲基-6-去氧阿洛糖; 夹竹桃糖; 磁麻糖

苦绳 (Dregea sinensis Hemsl. var. corrugata (Schneid)Tsiang et P. T. Li) 系萝藦科南山藤属植物,采集于云南省丽江地区。该植物的化学成分未见报道。前文[1]已报道从苦绳中得到的苦绳甙元的结构,本文阐述苦绳甙甲 (dregeoside A) 的结构研究。

苦绳甙甲(dregcoside A)为无色粉末,mp 145—148℃,对醋酐-浓硫酸呈甾体阳性反应,对 Keller-Kiliani 反应显阳性。根据元素分析和质谱测定得分子式为C₅6H84 O₂1 (FAB MS m/z; M+ 1102),元素分析: 计算值(%); C 60.98,H 8.53;实测值(%); C 60.79,H 8.35。IR νωωσ cm-1; 3400, 3450 (OH), 1730, 1708 (酯基),1195, 1160, 1080 (甙键),1050有吸收显示有缩醛结构,1440有吸收显示有甲氧基。 H NMR δ: 0.96 (3H, s, 19-CH3), 1.15 (6H, d, J=6.8 Hz, 4″-CH3), 1.17 (3H, d, J=6.8 Hz, 21-CH3), 1.46 (3H, s, 18-CH3), 2.17 (3H, s, 2′-CH3), 1.21 (3H, d, J=6.0 Hz, 糖6-CH3), 1.22 (3H, d, J=6.0 Hz, 糖6-CH3), 1.34 (3H, d, J=6.0 Hz, 糖6-CH3), 3.35 (3H, s, 糖3-OCH3), 3.39 (3H, s, 糖3-OCH3), 3.42 (3H, s, 糖3-OCH3), 3.55 (3H, s, 糖3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.55 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.55 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.55 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.55 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.55 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.55 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.55 (3H, s, ħ3-OCH3), 3.42 (3H, s, ħ3-O

#### 3-〇-甲基-6-去氧阿洛糖的推断,质谱裂解过程如图1所示。



糖的种类和连接次序是由  $^{1}$ H NMR 揭示出来的糖部分的四个端基质子( anomeric proton)的化学位移和偶合常数与文献  $^{22}$ 报道的一致,即  $\delta$  :  $4 \cdot 44$  (1H,  $\mathrm{dd}$ ,  $\mathrm{J}=10$ ,  $2\mathrm{Hz}$ ), $4 \cdot 76$  (1H,  $\mathrm{dd}$ ,  $\mathrm{J}=8 \cdot 0$  Hz ), $4 \cdot 84$  (1H,  $\mathrm{dd}$ ,  $\mathrm{J}=10$ ,  $2\mathrm{Hz}$ ), $4 \cdot 76$  (1H,  $\mathrm{d}$ ,  $\mathrm{J}=8 \cdot 0$  Hz ), $4 \cdot 84$  (1H,  $\mathrm{dd}$ ,  $\mathrm{J}=10$ ,  $2\mathrm{Hz}$ )。将苦绳甙甲弱酸水解,得到甙元甲和糖,糖部分经薄层层析检查,检出磁麻糖。根据上述  $^{1}$ H NMR 提示的数据,除含有磁麻糖外,还含有夹竹桃糖和3-O-甲基-6-去氧阿洛糖。甙甲常法乙酰化的产物,质谱中出现  $^{1}$ 出, $^{1}$ 13, 和95等碎片峰,证明有 2,  $^{1}$ 6 -二去氧糖存在  $^{1}$ 3;  $^{1}$ 13, 碎片峰正好是  $^{1}$ 3 -  $^{1}$ 3 -  $^{1}$ 4 =  $^{1}$ 4 =  $^{1}$ 5 =  $^{1}$ 6 - 去氧阿洛糖上的两个羟基被乙酰化,这指明  $^{1}$ 8 -  $^{1}$ 9 =  $^{1}$ 9 =  $^{1}$ 8 证 据为内侧糖。糖的这种连接次序与文献  $^{1}$ 9 记 形成 表  $^{1}$ 9 -  $^{1}$ 9 —  $^{1}$ 

## 实验部分

水解所得的武元其1H NMR和13C NMR与苦绳武元甲的一致[1]。

熔点用微量熔点仪测定,未校正; IR用 PERKIN-ELMER-577 型分光光度计测定 红外光谱; MS使用ZCN 1213 D型FAB法测定; <sup>1</sup>H NMR和<sup>13</sup>C NMR用 Am-400 型波 谱仪测定; 硅胶薄层层析用自制硅胶G板,展开剂: A. CHCl<sub>3</sub>: McOH (95: 5 v/v), B. CHCl<sub>3</sub>: McOH (90: 10 v/v); 反相柱层析用Rp-8 吸附剂, 薄层层析用 HPTLC--Fertigplatten (Rp-8, E. Mcrck), 展开剂用C. McOH: H<sub>2</sub>O (70: 30 v/v), D. McOH: H<sub>2</sub>O (80: 20 v/v)。

#### 1. 提取分离

称取苦绳根茎干粉3.5公斤,用乙酸乙酯回流提取三次,每次2—3小时,合并提取液,减压回收溶剂,得褐色提取物96克,用石油醚(bp.60—90℃)分三次回流脱脂,脱脂后再用四氯化碳回流1小时,让其冷却后过滤,得粗提物89克。粗提物经硅胶柱层析,先用乙酸乙酯洗脱,褐色物质被洗脱下来,维而用CHCl。: McOH (98:2 v/v)

表 1 苦绳甙甲<sup>13</sup>C NMR的化学位移 Table 1 <sup>13</sup>C NMR chemical shift of dregeoside A (in CDCl<sub>3</sub>, TMS, ppm)

	Aglgcone moiety			Sugar moiety			
	I		<b>I</b> a (¹)	I		<b>I</b> b∈3.)	
C-1	37.83(t)	C 1	38.60(t)	Cym C-1	95.9	Cym C-1	96.2
2	31.58(1)	2	31.91(t)	2	36.3	2	37.0
5	71.28(4)	5	70.67(d)	3	77.8	5	77.8
4	37.83(t)	4	38.68(t)	4	83.8	4	82.7
5	46.45(d)	5	46.01(d)	5	68.4	5	68.8
6	34.08(t)	6	34.34(-)	6	18.7	6	18.5
7	34.02(t)	7	34.54(t)	3 —OMe	58.1	з —СМе	58.7
8	76.73(s)	8	76.12(s)	1'	101.2	1'	100.2
9	46.45(d)	9	46.84(d)	2'	36.3	2'	37.0
10	37.83(S)	10	38.69(s)	3′	77.7	3′	77.6
11	26.33(t)	11	26.48(t)	4'	82.9	4'	82.9
12	75.82(d)	12	75.13(d)	5′	68.4	5'	68.8
13	45.47(S)	13	45.68(S)	6′	18.6	6'	18.6
14	87.73(S)	14	87.57(s)	3' OMe	58.9	3'OMe	58.7
15	34.08(t)	15	33.35(t)	Ole $C-1$	102.0	Ole $C-1$	101.7
16	32.85(t)	16	32.75(t)	2	37.9	2	37.1
17	88.07(S)	17	88.45(S)	3	79.0	3	79.0
18	11.72(9)	18	11.89(q)	4	82.9	4	83.1
19	16.61(q)	19	16.40(q)	5	71.5	5	71.9
20	71.39(d)	20	74.08(d)	6	18.6	6	18.6
21	16.56(q)	21	16.71(9)	3 —ОМе	56.5	3 —OMe	57.1
C-1'	171.24(S)	C-1'	163.76(s)	Allo C-1	102.2	Allo C-1	101.7
2'	21.80(d)	2'	21.60(d)	2	73.5	2	73.1
1"	174.66(5)	1"	172.00(s)	3	83.8	3	83.6
2"	41.5 (t)	2"	41.80(t)	4	74.4	4	74.2
3"	24.52(d)	3"	25.21(d)	õ	17.2	5	70.8
4"	23.08(9)	4"	22.18(q)	6	18.7	6	18.8
				3 —OMe	58.9	3 —ОМе	61.9

【为实验值; 【a〔1〕、【b〔2〕均为文献值。

洗脱,得馏份 I(8.0 g);用CHCl<sub>3</sub>:MeOH(95:5 v/v)洗脱,得馏份 I(10.0g),最后用 CHCl<sub>3</sub>:MeOH(92:8 v/v)洗脱,得馏份 II(12.0 g)。从馏份 II 的混和 II 中经再次硅胶柱层析和多次反相柱层析,分得甙甲。经HPLC 仪检查为一个单峰,用反相板层析显示一个斑点。从馏份 I、II 中分别分得三个甙,正在鉴定中。

#### 2. 鉴定

苦绳甙甲为无色粉末状物,反相薄层层析仅显示一个蓝色斑点,mp 145—148℃,  $C_1 = C_2 = C_3 = C_4 = C_4$ 

**致谢** 华南农业大学李秉滔教授鉴定标本,本室物理仪器组协助作光谱和元素 分 析,胡英杰、沈小玲帮助采集样品。

#### 参考文献

- 1 金岐端,木全章.云南植物研究 1987; 9 (2): 227—231
- 2 Yoshimur Shin-Ichi, Hiromi Narita, Koji Hayashi et al. Chem Phorm Bull 1983, 31(11):3971-3973
- 3 Koji Hayashi, Atsuko Nakao, Hirosh Mitsuhashi. Chem Pharm Bull 1969, 17(12)2630
- 4 Bridgman J E, Cherry P C, Cleggy A S et al. J Chem Soc 1970; (C): 250

# STRUCTURE OF DREGEOSIDE A FROM DREGEA SINENSIS VAR. CORRUGATA

Jin Qiduan, Zhou Qianlan, Mu Quanzhang
(Kunming Institute of Botany, Academia Sinica, Kunming)

Abstract A new glycoside, named dregeoside, was isolated from the rhizome of *Dregea sinensis* var. *corrugata* (Asclepiadaceae). The structure of dregeoside A was deduced on the basis of chemical and spectral evidence as drevogenin A 3 – O-3 – O-methyl-6-deoxy- $\beta$ -D-allopyranosyl-( $1 \rightarrow 4$ )- $\beta$ -D-oleandropyranosyl-( $1 \rightarrow 4$ )- $\beta$ -D-cymaropyranosyl-( $1 \rightarrow 4$ )- $\beta$ -D-cymaropyranoside).

Key words Dregea sinensis var. corrugata; dregeoside; 3-O-methyl-6-deoxyallose; Oleandroes; Cymarose